# (19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号 特開2000-185381 (P2000-185381A)

(43)公開日 平成12年7月4日(2000.7.4)

(51) Int.Cl.7		識別記号	FΙ		•	テーマコード(参考)
B 3 2 B	27/36		B 3 2 B	27/36		3E086
B65D	65/40	•	B65D	65/40	D	4F100
C 0 9 J	7/02	•	C09J	7/02	Z	4 J O O 4

# 審査請求 未請求 請求項の数6 OL (全 7 頁)

(21)出願番号	特顯平10-365616	(71)出願人	000003159
			東レ株式会社
(22)出顯日	平成10年12月22日(1998, 12, 22)		東京都中央区日本橋室町2丁目2番1号
		(72)発明者	橘本 幸吉
			滋賀県大津市園山1丁目1番1号 東レ株
			式会社滋賀事業場内
		(72)発明者	松島 博子
			滋賀県大津市園山1丁目1番1号 東レ株
			式会社滋賀事業場内
		(72)発明者	木村 将弘
			滋賀県大津市閩山1丁目1番1号 東レ株
		1	式会社滋賀事業場内

# (54) 【発明の名称】 ラップフィルム

# (57)【要約】

【課題】生分解性を有し、ノコギリ刃カット性、ハンド リング性、電子レンジ耐熱性、容器への密着性、ガスバ リア性に優れたラップフィルムを提供すること。

【解決手段】ポリ乳酸を主体とするポリマーから主とし てなる基材層の少なくとも片面に粘着層を設けてなるこ とを特徴とするラップフィルム。

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 ポリ乳酸を主体とするポリマーから主としてなる基材層の少なくとも片面に粘着層を設けてなることを特徴とするラップフィルム。

【請求項2】粘着層がポリ乳酸を主体とするポリマーから主としてなることを特徴とする請求項1に記載のラップフィルム。

【請求項3】基材層の融点が粘着層の融点より5℃以上 高いことを特徴とする請求項1~2に記載のラップフィ ルム。

【請求項4】粘着層が脂肪酸エステルおよび/または粘着付与剤を0.5~15重量%含有することを特徴とする請求項1~3に記載のラップフィルム。

【請求項5】該フィルムがコンポスト条件下(58℃)の30日間で生分解度60%以上であることを特徴とする請求項1~4に記載のラップフィルム。

【請求項6】長さ方向の伸度が100%以下であることを特徴とする請求項1~5に記載のラップフィルム。

# 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、生分解性を有し、 粘着性、耐熱性、カット性、風合いに優れた食品包装用 ラップフィルムに関するものである。

#### [0002]

【従来の技術】食品包装用ラップフィルムは、食品をラップして冷蔵庫、冷凍庫に保存、あるいは電子レンジで加熱するのに用いられている。ラップフィルムとして要求されることは、(1)透明であること、(2)カートンボックスより手で引き剥がす際にフィルムが伸びたり、小片にちぎれないこと、(3)自己粘着性を有すること、(4)カートンボックス装着のノコギリ羽でのカット性が良好なこと、(5)電子レンジで解凍するときフィルムが融着しないこと、(6)ガスバリア性を有することなどが挙げられるが、ラップフィルムの主な目的は水分の飛散防止、保存中の風味、他食品からの香気、臭気の吸収、塵埃進入を防止することである。外気からの浸入およびラップ内からの浸出を遮断する効果を持った、いわゆるガスバリア性を有することが必要である。

【0003】ラップフィルムとしてポリ塩化ビニリデン系フィルムやポリ塩化ビニル系フィルムが用いられ、ガスバリア性と透明性が良好であることが、従来よりよく知られている。

【0004】しかし、ポリ塩化ビニリデンやポリ塩化ビニル等の塩素を含む樹脂は、土中埋没や焼却におけるダイオキシンの発生の疑い、また、焼却時に発生する塩素系ガスの発生があり、地球環境への影響が懸念されている。近年特に廃棄、焼却時の環境汚染の問題から塩素を含まないポリマー素材のラップフィルムが望まれている。

# [0005]

【発明が解決しようとする課題】これらの問題を解決するためには例えば特開平9-11426号公報のようにポリエステル系のラップフィルム、特開平9-29908号公報のようにポリオレフィン/ナイロン系ラップフィルムを得る方法などがあり、確かに塩素を含まない樹脂が使用されているが、依然、焼却時に発生するガスがあり、環境汚染の問題を解消するまでには至っていない。

【0006】従って本発明の目的とするところは、従来 技術の問題点を解消するために、フィルムの素材が生分 解性を有し、かつ、ラップフィルムとしての性能を保持 するラップフィルムを提供することにある。

## [0007]

【課題を解決するための手段】本発明の目的は、ポリ乳酸を主体とするポリマーから主としてなる基材層の少なくとも片面に粘着層を設けてなるラップフィルムによって達成することができる。

# [0008]

【発明の実施の形態】以下、本発明の好ましい実施の形態を説明する。

【0009】本発明のラップフィルムに用いる基材層は、ポリ乳酸を主体とするポリマーから主としてなる。ここで、主としてなるとは、その成分が基材層中50重量%以上であることをいい、好ましくは、60重量%以上、より好ましくは70重量%以上である。

【0010】ポリ乳酸を主体とするポリマーとは、D-乳酸および/またはL-乳酸を主たる構成成分とするポリマーであり、具体的にはD-乳酸ホモポリマー、L-乳酸ホモポリマー、D-乳酸/L-乳酸コポリマー、D-乳酸/ヒドロキシカルボン酸コポリマーおよびそれらの混合物を挙げることができる。ここで、主たる構成成分とするとは、ポリマー中にD-乳酸および/またはL-乳酸を50モル%以上、好ましくは80モル%以上含むことを言う。

【0011】ポリ乳酸を主体とするポリマーは、次のよ うな方法で得ることができる。原料として、D-乳酸、 L-乳酸を主体として、グリコール酸、ヒドロキシ酪 酸、ヒドロキシ吉草酸、ヒドロキシカプロン酸等のヒド ロキシカルボン酸類を併用することもできる。さらにジ カルボン酸類やグリコール類も用いることができる。ポ リ乳酸を主体とするポリマーは上記原料を直接脱水重縮 合する方法、または上記環状エステル中間体を開環重合 する方法によって得ることができる。例えば、直接脱水 重縮合して製造する場合、乳酸類または乳酸類とヒドロ キシカルボン酸類を好ましくは有機溶媒、特にフェニル エーテル系溶媒の存在下で共沸脱水縮合し、特に好まし くは共沸により重合することにより本発明に適した高分 子量のポリマーが得られる。ポリマーの分子量は、フィ ルムとしての成形性等の点から重量平均分子量1万~1 00万の範囲であることが好ましい。

【0012】また、本発明のポリ乳酸を主体とするポリ マーは、ヒドロキシカルボン酸成分を構成分とするポリ グリコール酸、ポリ酪酸ヒドロキシブチレート等や、ジ カルボン酸成分とグリコール成分を構成成分とするポリ エチレンテレフタレート (PET)、ポリプロピレンテ レフタレート (PPT)、ポリエチレン-2, 6-ナフ タレート (PEN)、ポリプチレンテレフタレート (P BT)、ポリヘキサメチレンテレフタレート (PH T)、ポリエチレンイソフタレート(PEI)、ポリシ クロヘキサンジメチレンテレフタレート (PCT)、ポ リブチレンサクシネート、ポリーε-カプロラクトン等 のポリエステル、またはこれらのポリエステルを主体と する共重合体等とのブレンド体であってもよい。また共 重合体の場合は、ランダム共重合体でもブロック共重合 体であってもよい。また、本発明の効果を損なわない範 囲で他の生分解性ポリマーを添加しても構わない。他の 生分解性ポリマーとしては、例えば、酢酸セルロース、 セルロース、でんぷん、ポリビニルアルコール、ポリア ミノ酸等が挙げられる。

【0013】本発明におけるラップフィルムは、基材層の少なくとも片面に粘着層を設けてなることが必要である。粘着層を設けることにより、包装容器等との密着性を良くすることができ、また、外気からの浸入およびラップ内からの浸出を遮断しやすい。

【0014】本発明におけるラップフィルムは粘着層もポリ乳酸を主体とするポリマーから主としてなることが好ましい。粘着層がポリ乳酸を主体とするポリマー以外であるとフィルム全体の生分解性が低くなりやすく、廃棄するために焼却が必要となり好ましくない。生分解性を大きくするためには基材層と粘着層のいずれもがポリ乳酸を主体とするポリマーからなることが好ましい。

【0015】本発明におけるラップフィルムは、基材層の融点が粘着層の融点より5℃以上高いことが好ましい。好ましくは10℃以上である。電子レンジ加熱の耐熱性を得るには基材層の融点は、高い方が好ましく、140~180℃が好ましい。基材層と粘着層との融点差を5℃以上とすることにより、包装容器等への密着性と電子レンジ加熱の耐熱性とのバランスをとることができる。

【0016】本発明において粘着層に脂肪酸エステルおよび/または粘着付与剤を0.5~15重量%添加することが好ましい。添加量は、好ましくは3~15重量%である。添加量が0.5重量未満であると柔軟性、容器への密着性が十分でなく、逆に15重量%を超えるとフィルムの外観やハンドリング性が悪くなるので好ましくない。脂肪酸エステルとしては、例えば、グリセリン、ソルビトール、ペンタエリスリトール、プロピレングリコール、ポリエチレングリコール、ポリプロピレングリコール、ポリエチレングリコール、ポリプロピレングリコール等の多価アルコールとオリイン酸、リノール酸、ラウリン酸等の高級脂肪酸とのエステル化合物で、具体

的には、モノグリセリンオレエート、ポリグリセリンオ レエート、グリセリンジリシノレート、グリセリンアセ チルリシノレート、プロピレングリコールオレエート、 プロピレングリコールラウレート、ペンタエリスリトー ルオレエート、ポリエチレングリコールオレエート、ソ ルビタンオレエート、ソルビタンラウレート、ポリエチ レングリコールソルビタンオレエート、ポリエチレング リコールソルビタンラウレート、ショ糖モノステアリン 酸エステル、ショ糖パルミチン酸エステル、ショ糖オレ イン酸エステル、ショ糖ラウリン酸エステル、ショ糖ベ ヘニン酸エステル、ショ糖エルカ酸エステル等の一種あ るいは一種以上の混合物を用いることができる。粘着付 与剤としては、ポリ乳酸と選択的に相溶する粘着付与剤 を添加することができる。例えば、脂肪族炭化水素樹 脂、テルペン樹脂、クマロン・インデン樹脂、芳香族炭 化水素樹脂、ロジン樹脂等が挙げられる。ポリ乳酸と相 溶性がよく、包装容器等への密着性の発現の点からテル ペンフェノール樹脂、芳香族変性テルペン樹脂が好まし い。熱安定性の点から軟化温度が100℃以上のものが 好ましく用いられる。

【0017】本発明において生分解性は、ASTM D 5338-92に準拠した汚泥中での促進試験 (コン ポスト条件)を用い、試験温度58℃で評価する。

【0018】本発明におけるラップフィルムは、コンポスト条件下(58℃)の30日間で生分解度50%以上であることが好ましい。好ましくは80%以上、より好ましくは90%以上である。生分解度が50%未満であると廃棄するために焼却が必要となり好ましくない。

【0019】本発明におけるラップフィルムは、長さ方向の伸度が100%以下であることが好ましい。100%を超えるとラップフィルムが入ったカートンボックスより手で引き剥がす際にフィルムが伸びたり、カートンボックス装着のノコギリ羽でのカット性が劣りやすいので好ましくない。

【0020】また、本発明のラップフィルムは、製造時、加工時、使用時の走行性や取扱い性の点で粒子を添加することができる。粒子の添加量としては0.01~0.5重量%の範囲である。添加する粒子としては、ポリ乳酸ポリマーに不活性なものであれば特に限定されないが、無機粒子、有機粒子、架橋高分子粒子、重合系内で生成させる内部粒子などが挙げることができる。これらの粒子を2種以上を添加しても構わない。添加する粒子の平均粒径は0.001~8 $\mu$ mの範囲が好ましく、さらに好ましくは0.01~2 $\mu$ mである。平均粒子径が8 $\mu$ mを越えるとフィルムの欠陥が生じやすく、容器への密着が悪くなったりするので好ましくない。

【0021】無機粒子としては、特に限定されないが炭酸カルシウム、カオリン、タルク、炭酸マグネシウム、炭酸バリウム、硫酸カルシウム、硫酸バリウム、リン酸リチウム、リン酸カルシウム、リン酸マグネシウム、酸

化アルミニウム、酸化ケイ素、酸化チタン、酸化ジルコニウム、フッ化リチウムなどが挙げられる。

【0022】有機粒子としては、シュウ酸カルシウムやカルシウム、バリウム、亜鉛、マンガン、マグネシウム等のテレフタル酸塩などが挙げられる。

【0023】架橋高分子粒子としては、ジビニルベンゼン、スチレン、アクリル酸、メタクリル酸等のビニル系モノマーの単独または共重合体が挙げられる。その他ポリテトラフルオロエチレン、ベンゾグアナミン樹脂、熱硬化エポキシ樹脂、不飽和ポリエステル樹脂、熱硬化性尿素樹脂、熱硬化性フェノール樹脂などの有機微粒子も好ましく使用される。

【0024】重合系内で生成させる内部粒子としては、 アルカリ金属化合物、アルカリ土類金属化合物などを反 応系内に添加し、さらにリン化合物を添加する公知の方 法で生成されるものも使用される。

【0025】本発明におけるポリ乳酸を主体とするポリマーには、必要に応じて、本発明の効果を損なわない範囲内であれば各種の添加剤が含まれていてもよい。例えば、難燃剤、酸化防止剤、耐侯剤、熱安定剤、滑剤、結晶核剤、紫外線吸収剤、着色剤、末端封鎖剤、脂肪酸エステル、ワックス等の有機滑剤あるいはポリシロキサン等を配合することができる。

【0026】本発明のフィルムは、上述したポリマーを用い、無延伸フィルム、一軸延伸フィルムであっても二軸延伸フィルムであっても構わない。二軸延伸フィルムとする場合、延伸方法は、インフレーション同時二軸延伸法、ステンター同時二軸延伸法、ステンター逐次二軸延伸法が用いられる。

【0027】本発明のフィルムは上述したポリマーを用いて、以下の方法によって製造することができる。ポリマーを十分乾燥させた後、押出機に供給して150~300℃で溶融し二層あるいは三層のTダイで押出法によってキャスティングドラム上に押出すことによって未延伸フィルムを得る。キャスティングドラムへの密着方法としては静電印加法、水等の表面張力を利用した密着法、エアーナイフ法、プレスロール法等のうちいずれの方法を用いてもよいが、平面性が良好で滑表面欠点の少ないフィルムを得る手法として、水等の表面張力を利用した密着キャスト法または静電印加法を用いるのが特に好ましい。このとき、口金のスリット幅、フィルムに用いられるポリマーの吐出量、キャスティングドラムの回転数を調整することによって、所望の厚みの未延伸フィルムを得ることができる。

【0028】二軸延伸フィルムとする場合は、次いでこの未延伸フィルムを同時あるいは逐次に二軸延伸することによって、二軸延伸フィルムを得ることができる。また、逐次二軸延伸の場合、その延伸順序はフィルムを長手方向、幅方向の順、あるいはこの逆としてもよい。さらに逐次二軸延伸においては、長手方向あるいは幅方向

の延伸を2回以上行うことも可能である。フィルムの長 手方向および幅方向の延伸倍率は目的とするフィルムの 配向度、強度、弾性率等に応じて任意に設定することが できる。好ましくは1.5~7.0倍である。長手方 向、幅方向の延伸倍率はどちらを大きくしてもよく、同 一としてもよい。ラップフィルムが入ったカートンボッ クスより手で引き剥がす際にフィルムが伸び難くするた めやカートンボックス装着のノコギリ刃でのカット性を 良くするためには長手方向の延伸倍率が大きい方が好ま しい。また、延伸温度は用いるポリマーのガラス転移温 度以上、結晶化温度以下の範囲の温度とすることができ る。さらにフィルムを二軸延伸した後に、強度、経時安 定性、収縮特性の向上を目的に熱処理を行ってもよい。 この熱処理は、オーブン中、加熱処理されたロール上 等、任意の方法で行うことができる。熱処理温度は延伸 温度以上、融点以下の任意の温度とすることができる が、好ましくは200℃以下である。また熱処理時間は 任意とすることができるが、通常1~60秒間行うのが 好ましい。熱処理はフィルムをその長手方向および/ま たは幅方向に弛緩させつつ行ってもよい。熱処理を行っ たフィルムは熱処理後ガラス転移温度以下まで急冷して もよく、段階的に冷却を行ってもよい。

【0029】本発明のフィルムの厚みは特に限定しないが、 $1\sim300\mu$ m、好ましくは $5\sim100\mu$ mで有効に使用される。

[0030]

【実施例】次に、本発明の効果を実施例により説明するが、本発明がこれらの実施例に限定されるものではない。まず、特性値の測定方法および評価方法を以下に示す。

【0031】 [特性値の測定方法・評価方法] 本発明の 特性値は次の測定法による。

【0032】(1)融点(Tm)

Seiko Instrment (株) 製熱分析装置DSCII型を用い、サンプル5 mgを室温より20℃/分の昇温速度で昇温していった際の吸熱融解曲線のピーク温度を融点 (Tm) とした。

【0033】(2)破断強度、弾性率、破断伸度 JIS-Z1702-1976に準じ、幅10mm、長さ100mmの短冊状サンプルを引張速度300mm/分で測定した。

【0034】(3) ノコギリ刃カット性フィルムを紙筒に巻いて市販のノコギリ刃付きのカートンケースに入れ、フィルムをカートンケースから引っ張り出して、ノコギリ刃カット性を次の基準で判定した。カット性が良いものを○、カット性がやや劣るものを△、フィルムが伸びてカット性が良くないものを×とした。

【0035】 (4) 電子レンジ耐熱性 陶器製の小鉢 (径5cm高さ3cm) に水3gを入れ、 ラップフィルムをかけ、電子レンジで2分間加熱し、電子レンジから出して、フィルムの電子レンジ耐熱性を次の基準で判定した。フィルムが変化していないものを〇、フィルムが収縮しているが、容器に密着しているものを△、フィルムが溶融して容器から剥がれているものを×とした。

# 【0036】 (5) ハンドリング性

フィルムの取扱性 (滑り性など) について、フィルム同士がくっつき難く取扱性に優れるものを○、フィルム同士がくっつき易く取扱性に劣るものを×、その中間のものを△として評価した。

# 【0037】(6)容器への密着力

陶器製の小鉢(径5cm高さ3cm)に水3gを入れ、ラップフィルムをかけ、電子レンジで2分間加熱し、電子レンジから出して、ラップをかけたまま室温で1時間冷却した後、容器への密着力ついて、次の基準で判定した。容器にラップしたフィルムの中央部が容器の内側へ延びて、水滴がフィルムの内面に付着しているものを○、容器の内側へ延びないが水滴が付着しているものを△、容器の内側へ延びず、水滴も内側に付着していないものを×とした。

【0038】 (7) ガスバリア性 {水蒸気透過率 (防湿性) }

モダンコントロール社製の水蒸気透過率計 "PERMA TRAN" W3/31を用いて、温度37.8  $\mathbb{C}$ 、相対湿度50%の条件下で測定した値を $g/m^2$ ・日の単位で示した。

# 【0039】(8)生分解度の測定

ASTM-D5338-92に準拠し、フィルムを汚泥中に入れて、温度を58℃に設定し、評価を行った。生分解度の計算は次の計算式 (I) で求めた。

【0040】 (BOD-B) /TOD×100 (I) BOD: (汚泥+試験物質) 系における生物化学酸素要求量 (mg)

B : 汚泥ブランク系の生物化学酸素要求量 (mg) TOD: 被験物質が完全に酸化された場合に必要とされる理論的酸素要求量 (mg)

#### (9)総合評価

生分解度、ノコギリ刃カット性、ハンドリング性、電子レンジ耐熱性、容器への密着性、ガスバリア性を総合的に評価し、全ての項目について優れるものを〇、やや劣る項目があるものを△、劣る項目があるものを×として評価した。

【0041】次に本発明の効果を実施例により説明する。

# 【0042】実施例1

基材層樹脂として、L-乳酸100モル%である重量平均分子量170,000のポリ乳酸A 100重量部に平均粒径1.2μmの凝集シリカ粒子0.4重量部を加え、混合後二軸押出機に供給し200℃で押出しペレッ

トとした。また粘着層樹脂として、L-乳酸/D-乳酸の組成比が95/5(モル比)である重量平均分子量165,000のポリ乳酸B 100重量部に脂肪酸エステルとして、ジグリセリンモノラウレート5重量部を加え、混合後二軸押出機に供給し200℃で押出しペレットとした。得られたペレットを120℃で減圧下3時間乾燥後、別々の押出機を用いて、三層Tダイロ金に導き、温度210℃で押出し、冷却ドラム上にキャストして粘着層/基材層/粘着層の構成の未延伸フィルムを作製した。次いで88℃の加熱ロール間で長手方向に2.5倍延伸した後、クリップで把持して90℃に加熱された領域で幅方向に1.4倍延伸し、さらにテンター内で110℃で熱処理して、厚み12μmのラップフィルムを作製した。

#### 【0043】比較例1

基材層樹脂として、重量平均分子量32,000のポリエチレンテレフタレートとエチレンイソフタレートとの共重合ポリエステルA(共重合モル比78/22)100重量部に、平均粒径1、2 $\mu$ mの凝集シリカ粒子を0、4重量部添加したものを用い、140 $^{\circ}$ で3時間減圧下乾燥させた後、押出機を用いて、Tダイロ金温度270 $^{\circ}$ で押し出し、冷却ドラム上にキャストして未延伸フィルムを作製した。次いで95 $^{\circ}$ の加熱ロール間で長手方向に3、8倍延伸した後、クリップで把持して90 $^{\circ}$ に加熱されたテンター内に導き、連続的に93 $^{\circ}$ に加熱された領域で幅方向に4、0倍延伸し、さらにテンター内で120 $^{\circ}$ で熱処理して、厚み12 $^{\mu}$ mのフィルムを作製した。

# 【0044】実施例2

基材層樹脂としてポリ乳酸Bを用い、粘着層樹脂として、L-乳酸/D-乳酸/ヒドロキシカプロン酸の組成比が80/5/15 (モル比)である重量平均分子量150,000のポリ乳酸C 100重量部に脂肪酸エステルとして、ショ糖モノステアリン酸エステル3重量部を添加したものを用いた以外は実施例1と同様にしてラップフィルムを得た。

#### 【0045】比較例2

基材層樹脂として、共重合ポリエステルA 100重量 部に、平均粒径1.2μmの凝集シリカ粒子を0.4重 量部添加したものを用い、粘着層樹脂として、ポリ乳酸 Aとポリ乳酸Cをブレンド比50:50でブレンドしたポリマー100重量部に脂肪酸エステルとして、ショ糖 モノステアリン酸エステル5重量部を添加したものを用いた以外は、実施例1と同様にしてフィルムを得た。

# 【0046】実施例3

基材層樹脂としてポリ乳酸Aを用い、粘着層樹脂としてポリ乳酸C 100重量部に脂肪族エステルとしてソルビタンラウレート1.5重量、粘着付与剤としてテルペンフェノール樹脂10重量%を添加したものを用いた以

外は実施例1と同様にしてラップフィルムを得た。 【0047】実施例4

基材層樹脂として、ポリ乳酸Aと共重合ポリエステルAをブレンド比80/20でブレンドしたポリマー100重量部に平均粒径1.2μmの凝集シリカ粒子を0.4重量部添加したものを用い、粘着層樹脂として、ポリ乳酸Aとポリ乳酸Cをブレンド比50:50でブレンドしたポリマー100重量部に脂肪酸エステルとしてプロピレングリコールモノラウレート5重量部添加したものを用いた以外は実施例1と同様にしてラップフィルムを得た。

# 【0048】実施例5

粘着層樹脂として、ポリ乳酸Aと3-ヒドロキシ酪酸(92モル%)/3-ヒドロキシ吉草酸(8モル%)共重合体をブレンド比70/30でブレンドした重量平均分子量170,000のポリマー100重量部にテルペンフェノール樹脂12重量部を添加したものを用い、二層Tダイロ金を用いて基材層/粘着層のフィルム構成に

した以外は実施例1と同様にしてラップフィルムを得 た。

#### 【0049】比較例3

基材層樹脂として、ポリ乳酸Aと3ーヒドロキシ酪酸(92モル%)/3ーヒドロキシ吉草酸(8モル%)共 重合体をブレンド比70/30でブレンドした重量平均 分子量170,000のポリマーを用い、120℃で減 圧下3時間乾燥後、押出機を用いて、Tダイロ金に導 き、温度210℃で押出し、冷却ドラム上にキャストし て単層の未延伸フィルムを作製した。次いで88℃の加 熱ロール間で長手方向に2.5倍延伸した後、クリップ で把持して90℃に加熱されたテンター内に導き、連続 的に93℃に加熱された領域で幅方向に1.4倍延伸 し、さらにテンター内で120℃で熱処理して、厚み1 2μmのフィルムを作製した。

【0050】以上のラップフィルムの品質評価結果をまとめたのが表1である。

#### 【表1】

表 1

						_				
			実施例1	実施例 2	実施例 3	実施例 4	実施例 5	比較例1	比較例 2	比較例 3
蠫	基材層	ポリマー 融点(C)	PLLA-A 180	PLLA-B 1 6 0	PLLA-A 180	PLLA-E 190	PLLA-A 1 B O	PRT/1 2 2 0	PBT/1 220	PLLA-F 170
成	粘着層	ポリマー 酸点(C) 脂肪酸エステル 添加量 (vt%) 粘着付与剤 添加量 (vt%)	PLLA-B 160 DGL 5.0	PLLA-C 150 SSE 3.0	PLLA-C 150 SOL 1.5 TFR 10.0	PLLA-D 165 PGL 5.0	PLLA-P 1 7 0 - T F R 1 2. 0	11111	PLLA-D 165 SSE 5.0	-
粘着層/基材層/粘着層 厚み比(μm)		2/8/2	3/6/3	4/4/4	1/10/1	0/10/2	0/12/0	2/8/2	0/12/0	
ム特	ノ心策容水	D ቀ座 (%) コギリ刃カット性 ドリング性 ドリング性 器への密着性 器への密着性 蒸気透過率(g/m²・B) 分解度 (%)	4 5 0 0 0 0 1 5 5 9 1	6 6 0000 1 6 0 8 9	6 0 0000 1 4 5 9 1	5 0000 0 0 1 8 6	6 8 O O O 1 3 6 9 2	4 2 O O O × 1 7 0 3	9 0 0000 1 8 0 3 0	5 2 O O O X 2 1 0 9 1
総合評価		Ö	0	0	0	Δ	×.	×	х	

# 略号の説明

PLLA-A: L-乳酸100モル%のポリ乳酸

PLLA-B: L-乳酸/D-乳酸=組成比95/5のポ

リ乳酸

PLLA-C:L-乳酸/D-乳酸/ヒドロキシカプロン

酸=組成比80/5/15のポリ乳酸

PLLA-D: PLLA-A/PLLA-C=重量比50

/50にブレンド

PLLA-E: L-乳酸/イソフタル酸22モル%共重合ポリエチレンテレフタレート≈重量比70/30

PLLA-F: PLLA-A/3-tドロや酪酸 (92₹ル%) -3-tドロや吉草酸 (8モル%) 共重合体=重量比70/30のポ

PET/I:イソフタル酸22モル%共重合ポリエチ レンテレフタレート DGL : ジグリセリンモノラウレート

SSE :ショ糖モノステアリン酸エステル

SOL:ソルビタンラウレート

PGL:プロピレングリコールモノラウレート

GRO:グリセリンモノオレート

TFR:テルペンフェノール樹脂

MD:フィルム長手方向

【0051】表1の結果からわかるように、実施例1~5で得られたラップフィルムはノコギリ刃カット性、ハンドリング性、電子レンジ耐熱性、容器への密着力、ガスバリア性に優れ、生分解性を有するフィルムであった。

【0052】一方、比較例1および比較例3で得られたフィルムは電子レンジ耐熱性、ハンドリング性、ガスバリア性はほぼ満足するものの、粘着層を設けていないた

め容器への密着性が十分でなかった。また比較例1および比較例2で得られたフィルムは生分解性を有するものではなかった。いずれも本発明のラップフィルムとしては好ましくなかった。

[0053]

【発明の効果】本発明で得られたラップフィルムは、ポリ乳酸を主体とするポリマーから主としてなる基材層の少なくとも片面に粘着層を設けてなることにより、生分解性を有し、かつ、ラップフィルムとしての特性を保持するラップフィルムを提供することができる。

# フロントページの続き

F ターム(参考) 3E086 AD13 BA04 BA15 BB22 BB41 BB58 BB75 BB90 CA01 CA17 CA18 CA22

4F100 AA20H AK01A AK01B AK01C
AK41B AK41C AK80 AT00A
BA02 BA03 BA06 BA07 BA10B
BA10C BA26 CA16B CA16C
EH17 EH172 EJ37 EJ372
EJ422 GB15 GB23 JA04A
JA04B JA04C JJ03 JK08
JL13 JL13B JL13C YY00
YY00A YY00B YY00C

4J004 AA04 AA06 AA11 AA17 AB01 CA06 FA06

# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2000-185381

(43) Date of publication of application: 04.07.2000

(51)Int.CI.

B32B 27/36 B65D 65/40 CO9J 7/02

(21)Application number: 10-365616

(71)Applicant:

TORAY IND INC

(22)Date of filing:

22.12.1998

(72)Inventor:

HASHIMOTO KOKICHI

MATSUSHIMA HIROKO

KIMURA MASAHIRO

#### (54) LAP FILM

# (57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To hold performance as a lap film and to hold biodegradability in a material of the film by providing an adhesive layer on at least one surface of a base material layer mainly containing a polymer including a polylactic acid as a main body.

SOLUTION: A base material layer used for the lap film mainly containing a polymer including a polylactic acid as a main body contains about 10 wt, or above of its main component in the material layer in the best manner. An adhesive layer is provided on at least one surface of the material layer to improve adhesive properties with a packing container or the like and to easily shut off invading from an atmosphere and leaching from the lap. As the polymer containing the polylactic acid as a main body, a polymer containing a D-lactic acid and/or an L-lactic acid as a main constituent is used. More specifically, a D-lactate homopolymer, L-lactate homopolymer, D-lactic acid/ hydroxycarboxylate copolymer and their mixtures can be used.

#### **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of

rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office